## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 25. November 2004 (25.11.2004)

#### **PCT**

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/101631 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

C08F 8/00

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/005202

(22) Internationales Anmeldedatum:

14. Mai 2004 (14.05.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 103 22 164.6 16. Mai 2003 (16.05.2003) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LANGE, Arno [DE/DE]; Oberes Gaistal 3b, 67098 Bad Dürkheim (DE). MACH, Helmut [DE/DE]; Kaiserstrasse 43, 69115 Heidelberg (DE). RATH, Hans, Peter [DE/DE]; Friedhofstrasse 7, 67269 Grünstadt (DE). KARL, Ulrlch [DE/DE]; Grünerstrasse 7, 67061 Ludwigshafen (DE). IVAN, Bela [HU/HU]; Tünderliget u. 3/III-A3, H-1038 Budapest (HU). GROH, Péter, Werner [HU/HU]; Tihany u. 38-40C. VII/185, H-1144 Budapest (HU). NAGY, Zsuzsanna, Tamara [HU/HU]; Retköz. u. 16. IV/20, H-1118 Budapest (HU). PALFI, Viktória [HU/HU]; Peterfy S. u. 28. II/28, H-1076 Budapest (HU).

- (74) Anwalt: POHL, Michael; Reitstötter, Kinzebach & Partner (GbR), Ludwigsplatz 4, 67059 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING CARBOXYL-TERMINATED POLYISOBUTENES

- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON CARBOXYL-TERMINIERTEN POLYISOBUTENEN
- (57) Abstract: The invention relates to a method for producing carboxyl-terminated polyisobutenes by ozonolysis of polyisobutenes terminated by an ethylenically unsaturated double bond.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Carboxyl-terminierten Polyisobutenen durch Ozonolyse von mit einer ethylenisch ungesättigten Doppelbindung terminierten Polyisobutenen.



1

Verfahren zur Herstellung von Carboxyl-terminierten Polyisobutenen

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Carboxylterminierten Polyisobutenen.

5

10

Verfahren zur Herstellung von Carboxyl-terminierten Polyisobutenen sind bekannt. So beschreiben Y. Kwon et al. in Macromolecules 2002, 35, 3348-3357 die Umsetzung von "lebenden" Polyisobuten-Ketten mit 1,1-Diphenylethylen und anschließendes Quenchen mit 1-Methoxy-1-trimethylsiloxypropen zu einem mit einer Methoxycarbonyl-Gruppe terminierten Polyisobuten, das zum Carboxyl-terminierten Polyisobuten hydrolysiert wird. Nachteilig bei diesem Verfahren ist die Verwendung des in der Herstellung aufwändigen und kommerziell nicht erhältlichen 1-Methoxy-1-trimethylsiloxypropens.

Die EP 0 123 424 beschreibt die Umsetzung von Polyolefinen mit einem Hydroperoxid und einem Peroxid zu einem Gemisch aus Carbonyl- und Carboxyl-terminierten Polyolefinen. Nachteilig hierbei ist zum einen die Verwendung von explosiven Peroxiden. Zudem ist die Ausbeute an erhaltenen Carboxyl-terminierten Polyolefinen nicht befriedigend.

20

25

40

S. Nemes et al. beschreiben in Polymer Bulletin 24, 187-194 (1990) die Umsetzung von Polyisobuten, das mit einer Gruppe –C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl terminiert ist, mit Kalium-tertbutanolat und n-Butyllithium zum entsprechenden Polyisobuten-Anion und anschließende Umsetzung des Anions mit Kohlendioxid zum Carboxyl-terminierten Polyisobuten. Nachteilig hierbei ist die Verwendung von teuren und hydrolyseempfindlichen Reagenzien, was für eine Anwendung in größerem Maßstab ungeeignet ist.

Die US 3,427,351 beschreibt die Umsetzung eines Copolymers, das durch
Copolymerisation von Isobuten mit einem konjugierten Dien erhalten wird, mit Ozon
und anschließende Umsetzung der Ozonolyseprodukte mit einem starken
Oxidationsmittel oder in einer Haloformreaktion zu Carboxyl-terminierten
Polyisobutenen. Hierbei ist von Nachteil, dass das eingesetzte Copolymer fragmentiert
wird, um Carboxyl-terminierte Polyisobutene zu erhalten. Einheitliche Polymere mit
einer engen Molekulargewichtsverteilung sind mit diesem Verfahren nicht erhältlich.

R.F. Storey et al. beschreiben in Polym. Prepr. 1997, 38 (2), 283 die Umsetzung von Polyisobuten, das mit einer Gruppe –C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl terminiert ist, mit Kalium-tert-butanolat zum entsprechenden Eliminierungsprodukt mit einem ethylenisch ungesättigten Terminus und dessen Umsetzung mit Ozon zum Methylketon-terminierten Polyisobuten. Dieses wird anschließend in einer Haloformreaktion zum Carboxylterminierten Polyisobuten umgesetzt.

PCT/EP2004/005202

10

40

Nachteilig bei den drei zuletzt genannten Verfahren ist außerdem, dass sich die Polyisobutene nur in mehreren, aufwändigen Schritten zu den entsprechenden Carboxyl-terminierten Produkten umsetzen lassen.

5 Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, ein vereinfachtes Verfahren zur Herstellung von Carboxyl-terminierten Polyisobutenen bereitzustellen.

Die Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren zur Herstellung von Carboxyl-terminierten Polyisobutenen, bei dem man ein mit einer ethylenisch ungesättigten Doppelbindung terminiertes Polyisobuten der Formel I

A-(-M-B)<sub>n</sub> **(l)** worin 15 A für einen von einem Polymerisationsinitiator abgeleiteten Rest steht, M für eine Polymerkette steht, die Wiederholungseinheiten der Formel II -[-CH<sub>2</sub>--C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-]-**(II)** 20 enthält, B für einen Rest der Formeln III oder IV steht 25 -CH<sub>2</sub>-CH=CH<sub>2</sub> **(III)** -CH=CR1R2 (IV)

worin
R¹ und R² für H, C₁-C₄-Alkyl oder Aryl stehen, und
n für eine Zahl von 1 bis 6 steht,

35 mit Ozon umsetzt und gegebenenfalls das erhaltene Reaktionsprodukt anschließend auf eine Temperatur von 60 bis 150 °C erwärmt.

Unter einem Carboxyl-terminierten Polyisobuten versteht man im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Polyisobuten, welches an einem oder mehreren Kettenenden der Polyisobutengruppe eine Carboxylgruppe gebunden enthält. Als Kettenende wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung das äußerste Kohlenstoffatom

3

des Polymergerüstes an jedem Ende der Polymerkette verstanden. Unter einer Carboxylgruppe wird eine Gruppe –COOH oder –COO M<sup>m+</sup><sub>1/m</sub> verstanden. M<sup>m+</sup><sub>1/m</sub> steht dabei für ein Kationenäquivalent. Bevorzugte Kationenäquivalente leiten sich von Alkali- und Erdalkalimetallkationen, wie Lithium, Natrium, Kalium, Magnesium oder Calcium, sowie von Ammoniumkationen [NR<sup>a</sup>R<sup>b</sup>R<sup>c</sup>R<sup>d</sup>]<sup>+</sup>, worin R<sup>a</sup>, R<sup>b</sup>, R<sup>c</sup> und R<sup>d</sup> unabhängig voneinander für H, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, Aryl, oder Aralkyl stehen, ab.

In Formel IV stehen R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> vorzugsweise für den gleichen Rest. Besonders bevorzugt stehen sowohl R<sup>1</sup> als auch R<sup>2</sup> für Aryl, insbesondere für Phenyl. Alternativ stehen sowohl R<sup>1</sup> als auch R<sup>2</sup> besonders bevorzugt für Methyl.

Wesentliches Merkmal der Gruppe B ist, dass das β-Kohlenstoffatom der Doppelbindung, d. h. jenes Kohlenstoffatom, welches weiter im Inneren der Polymerkette liegt, ein Wasserstoffatom trägt.

15

20

25

30

35

10

5

A steht für einen von einem Polymerisationsinitiator abgeleiteten Rest. Die Struktur dieses Restes hängt im Wesentlichen von der Art der Polymerisation, mittels derer das Polyisobuten-Edukt hergestellt wird, ab. Wird die kationische Polymerisation z. B. hydrolytisch beendet, so kann A beispielsweise für einen tert-Butylrest stehen. Wird das Polyisobuten beispielsweise unter den Bedingungen einer lebenden kationischen Polymerisation in Gegenwart eines Initiatormoleküls ("Inifer") hergestellt, so kann A auch für ein von dem Initiatormolekül abgeleiteten Rest stehen. Beispiele für solche Initiatormoleküle und daraus abgeleitete Reste sind beispielsweise in der WO 02/48215, EP 0 713 883 oder EP 0 279 456 beschrieben, auf die hiermit in vollem Umfang Bezug genommen wird.

n steht beispielsweise für eine Zahl >1, wenn das Polyisobuten-Edukt unter den Bedingungen einer lebenden kationischen Polymerisation in Gegenwart eines Initiatormoleküls, das wenigstens bifunktionell ist, das heißt von welchem wenigstens zwei Polymerketten ausgehen können, hergestellt wird. Vorzugsweise steht n für eine Zahl von 1 bis 3, besonders bevorzugt für 1 oder 2 und speziell für 1.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung steht C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl für Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec-Butyl, Isobutyl oder tert-Butyl und vorzugsweise für Methyl. C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl steht darüber hinaus für Pentyl, Hexyl und deren Stellungsisomere.

Aryl steht vorzugsweise für gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Naphthyl. Geeignete Substituenten sind OC<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl und Halogen. Besonders bevorzugt steht Aryl für Phenyl, insbesondere für unsubstituiertes Phenyl.

5

20

25

Aralkyl steht vorzugsweise für Benzyl oder 1- oder 2-Phenylethyl.

Halogen steht vorzugsweise für Fluor, Chlor oder Brom.

Mit ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen terminierte Polyisobutene der Formel I sind dem Fachmann bekannt. So sind Polyisobutene I, worin B für einen Rest IV steht, worin R¹ und R² für Methyl stehen, beispielsweise dadurch erhältlich, dass man die Polymerisationsreaktion hydrolytisch abbricht und gegebenenfalls das Hydrolyseprodukt einer anschließenden Eliminierung unter geeigneten Bedingungen unterwirft. Solche Polyisobutene und Verfahren zu ihrer Herstellung sind beispielsweise in J. P. Kennedy, B. Iván, "Designed Polymers by Carbocationic Macromolecular Engineering", Oxford University Press, New York 1991 beschrieben.

Polyisobutene der Formel I, worin B für einen Rest IV steht, in welchem R¹ und R² für Phenyl stehen, sind beispielsweise dadurch erhältlich, dass man in einer lebenden kationischen Polymerisation von Isobuten das lebende Polymer mit 1,1-Diphenylethylen und einer Base umsetzt, wobei man ein Diphenylvinyl-verkapptes Polyisobuten erhält. Solche Diphenylvinyl-verkappte Polyisobutene und Verfahren zu ihrer Herstellung sind beispielsweise von J. Feldthusen, B. Iván, A. H. E. Müller und J. Kops in Macromol. Rep. 1995, A32, 639, J. Feldthusen, B. Iván und A. H. E. Müller in Macromolecules 1997, 30, 6989 und in Macromolecules 1998, 31, 578, in der DE-A 19648028 und in der DE-A 19610350 beschrieben, worauf hiermit in vollem Umfang Bezug genommen wird.

Polyisobutene der Formel I, worin B für einen Rest III steht, sind beispielsweise dadurch erhältlich, dass man in einer lebenden kationischen Polymerisation von Isobuten das lebende Polymer mit Allyltrimethylsilan umsetzt, wobei man ein Allylverkapptes Polymer erhält. Allyl-verkappte Polyisobutene und Verfahren zu ihrer Herstellung sind beispielsweise von B. Iván und J. P. Kennedy in J. Polym. Sci. Part A:

Chem. Ed. 1990, 28, 89 beschrieben, worauf hiermit in vollem Umfang Bezug genommen wird.

5

Andere olefinisch terminierte Polyisobutene f sind durch analoge Vorgehensweisen erhältlich.

- Die Polyisobutene der Formel I besitzen vorzugsweise ein zahlenmittleres Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 100 bis 500000, besonders bevorzugt von 100 bis 50000, stärker bevorzugt von 500 bis 20000, insbesondere von 900 bis 12000 und speziell von 900 bis 3000.
- 10 Unter dem Begriff "Polyisobuten" fallen im Rahmen der vorliegenden Erfindung auch oligomere Isobutene, wie dimeres, trimeres oder tetrameres Isobuten, welche mit einer ethylenisch ungesättigten Doppelbindung terminiert sind.
- Unter Polyisobuten werden im Rahmen der vorliegenden Erfindungen auch alle durch kationische Polymerisation erhältlichen Polymerisate verstanden, die vorzugsweise wenigstens 60 Gew.-% Isobuten, besonders bevorzugt wenigstens 80 Gew.-%, stärker bevorzugt wenigstens 90 Gew.-% und insbesondere wenigstens 95 Gew.-% Isobuten einpolymerisiert enthalten. Daneben können die Polyisobutene weitere Butenisomere, wie 1- oder 2-Buten sowie davon verschiedene olefinisch ungesättigte Monomere, die mit Isobuten unter kationischen Polymerisationsbedingungen copolymerisierbar sind, einpolymerisiert enthalten.
  - Als Isobuten-Einsatzstoffe für die Herstellung von Polyisobutenen, die als Edukte für das erfindungsgemäße Verfahren geeignet sind, eignen sich dementsprechend sowohl Isobuten selbst als auch isobutenhaltige C<sub>4</sub>-Kohlenwasserstoffströme, beispielsweise C<sub>4</sub>-Raffinate, C<sub>4</sub>-Schnitte aus der Isobuten-Dehydrierung, C<sub>4</sub>-Schnitte aus Steamcrackern, FCC-Crackern (FCC: Fluid Catalyzed Cracking), sofern sie weitgehend von darin enthaltenem 1,3-Butadien befreit sind. Besonders geeignete C<sub>4</sub>-Kohlenwasserstoffströme enthalten in der Regel weniger als 500 ppm, vorzugsweise weniger als 200 ppm Butadien. Bei Einsatz von C<sub>4</sub>-Schnitten als Einsatzmaterial übernehmen die von Isobuten verschiedenen Kohlenwasserstoffe die Rolle eines inerten Lösungsmittels.

25

30

35

Als copolymerisierbare Monomere kommen Vinylaromaten wie Styrol und  $\alpha$ -Methylstyrol, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylstyrole wie 2-, 3- und 4-Methylstyrol, sowie 4-tert-Butylstyrol, Isoolefine mit 5 bis 10 C-Atomen wie 2-Methylbuten-1, 2-Methylpenten-1, 2-

5

10

15

20

25

30

Methylhexen-1, 2-Ethylpenten-1, 2-Ethylhexen-1 und 2-Propylhepten-1 in Betracht. Als Comonomere kommen weiterhin Olefine in Betracht, die eine Silylgruppe aufweisen wie 1-Trimethoxysilylethen, 1-(Trimethoxysilyl)propen, 1-(Trimethoxysilyl)-2-methylpropen-2, 1-[Tri(methoxyethoxy)si-lyl]ethen, 1-[Tri(methoxyethoxy)silyl]propen, und 1-[Tri(meth-oxyethoxy)silyl]-2-methylpropen-2.

Je nach Polymerisationsverfahren beträgt der Polydispersitätsindex PDI (= M<sub>w</sub>/M<sub>n</sub>) der erhaltenen Polyisobutene etwa 1,01 bis 10. Polymere aus der lebenden kationischen Polymerisation weisen in der Regel einen PDI von etwa 1,01 bis 2,0 auf. In das erfindungsgemäße Verfahren werden vorzugsweise Polyisobutene mit einem PDI von 1,01 bis 1,5 eingesetzt.

Die Umsetzung des Polyisobutens der Formel I mit Ozon erfolgt im Wesentlichen nach üblichen Verfahren des Standes der Technik, wie sie beispielsweise im "Organikum", 15. Auflage, VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, S. 330 ff oder in J. March, Advanced Organic Chemistry, Wiley, New York, 3. Auflage, S. 1066-1070 und in der ieweils darin zitierten Literatur beschrieben sind. Die Ozonolyse wird in der Regel in einem geeigneten Lösungsmittel durchgeführt. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Alkane, wie Pentan, Hexan, Heptan, Octan, Nonan, Decan oder Petrolether, Cycloalkane, wie Cyclohexan oder Cyclooctan, Halogenalkane, wie Methylchlorid, Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Dichlorethan, Trichlorethan oder Tetrachlorethan, und Carbonsäurederivate, wie Essigsäureethylester, Essigsäurepropylester oder Dimethylformamid. Darüber hinaus sind auch protische Lösungsmittel, wie Wasser, C1-C4-Alkohole, wie Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol oder die Butanole, sowie Carbonsäuren, wie Essigsäure oder Propionsäure, geeignet. Geeignet sind auch Gemische der vorstehen genannten Lösungsmittel. Vorzugsweise verwendet man als Lösungsmittel wenigstens ein Alkan, insbesondere Hexan, und/oder wenigstens ein Halogenalkan, insbesondere Methylenchlorid, Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff.

Die Ozonolyse erfolgt vorzugsweise bei einer Temperatur von –100 bis +40 °C, besonders bevorzugt von –78 bis +30 °C, insbesondere von –25 °C bis 25 °C und speziell von 0 °C bis 20 °C.

Das in das erfindungsgemäße Verfahren eingesetzte Ozon wird gewöhnlich durch üblichen Verfahren, beispielsweise mittels eines Ozongenerators (Ozonisator), erzeugt,

7

in welchen Luft oder Sauerstoff eingeleitet wird. Der aus dem Ozonisator austretende Strom enthält in der Regel etwa 3 bis 4 Vol-%, speziell 3,4 bis 3,8 Vol.%, Ozon.

Die Umsetzung des Polyisobutens I mit Ozon erfolgt beispielsweise so, dass man das
Polyisobuten I in einem geeigneten Lösungsmittel vorlegt, diese Lösung auf die
gewünschte Reaktionstemperatur einstellt und anschließend Ozon bzw. ein Ozonhaltiges Gasgemisch, wie es beispielsweise mit dem Ozonisator erzeugt wird, einleitet.

Die Geschwindigkeit der Ozon-Einleitung hängt unter anderem von der Ansatzgröße
und von der Ozon-Konzentration im eingeleiteten Gasstrom ab und wird im Einzelfall
eingestellt. Sie wird vorzugsweise so gewählt, dass die bei der exothermen Umsetzung
von Ozon mit Polyisobuten gebildete Reaktionswärme gut abgeleitet werden kann.

Die Dauer der Ozon-Einleitung hängt unter anderem von der Ansatzgröße, von der
Ozon-Konzentration im eingeleiteten Gasstrom und von der Einleitungsgeschwindigkeit
ab und wird im Einzelfall bestimmt. Vorzugsweise wird jedoch wenigstens solange
Ozon eingeleitet, bis das Reaktionsgemisch eine bläuliche Färbung, die auf die
Anwesenheit von nicht umgesetztem Ozon zurückzuführen ist, annimmt.

- Nach beendeter Ozon-Einleitung lässt man das Reaktionsgemisch vorzugsweise noch nachreagieren, wobei auch hier die Reaktionszeit von der Ansatzgröße abhängt und im Einzelfall bestimmt werde muss. Die Temperatur dieser Nachreaktion beträgt vorzugsweise –78 bis 40 °C, insbesondere -25 bis 25 °C.
- Anschließend wird noch vorhandenes Ozon gegebenenfalls aus dem Reaktionsgemisch entfernt, beispielsweise, indem man einen Sauerstoff-, Luft- oder Inertgasstrom hindurchleitet.

Nach erfolgter Entfernung des Ozons, was beispielsweise an der Entfärbung der
Lösung zu erkennen ist, wird das Reaktionsgemisch in der Regel nach üblichen
Verfahren aufgearbeitet und gegebenenfalls einer thermischen Nachbehandlung durch
Erwärmen auf eine Temperatur von 60 bis 150 °C, vorzugsweise von 70 bis 120 °C
und insbesondere von 70 bis 100 °C, unterworfen. Es ist auch möglich, das
Reaktionsgemisch ohne vorherige Aufarbeitung der thermischen Behandlung zu
unterwerfen.

8

Die thermische Nachbehandlung erfolgt insbesondere dann, wenn als Edukt ein Polyisobuten der Formel I verwendet wird, worin B für einen Rest der Formel III steht. Wird hingegen als Edukt ein Polyisobuten der Formel I verwendet, worin B für einen Rest der Formel IV steht, so ist, insbesondere wenn im Rest IV R¹ und R² für Phenyl stehen, meist keine thermische Nachbehandlung erforderlich und man erhält in der Regel direkt das Carboxyl-terminierte Polymer.

5

10

15

30

Die Aufarbeitung des Reaktionsgemischs aus der Ozonolyse erfolgt in der Regel nach üblichen Verfahren, beispielsweise durch wenigstens teilweise Entfernen des bei der Ozonolyse verwendeten Lösungsmittels, gegebenenfalls Aufnahme des teilweise oder vollständig eingeengten Produkts in einem geeigneten Lösungsmittel, beispielsweise in einem Alkan, wie Pentan, Hexan oder Heptan, und Präzipitieren des Produkts durch Vermischen der Lösung mit einem Lösungsmittel, in welchem das Ozonolyseprodukt nicht löslich ist, beispielsweise mit einem Alkanol, wie Methanol oder Ethanol. Wenn die Ozonolyse bereits in einem Alkan oder einem anderen Lösungsmittel, in welchem das Ozonolyseprodukt löslich ist, erfolgte, so kann die Präzipitation des Ozonolyseprodukts selbstverständlich auch direkt aus dem Reaktionsgemisch erfolgen. Die Aufarbeitung kann auch chromatographisch oder extraktiv erfolgen.

Erfolgt die thermische Nachbehandlung nach Aufarbeitung des Reaktionsgemischs aus der Ozonolyse, so wird das isolierte Produkt in der Regel in einem geeigneten Lösungsmittel aufgenommen und auf eine Temperatur von 60 bis 150 °C, vorzugsweise von 70 bis 120 °C, insbesondere von 70 bis 100 °C, erwärmt. Geeignete Lösungsmittel sind solche mit einem höheren Siedepunkt, z.B. aromatische
 Kohlenwasserstoffe, wie Toluol, die Xylole, Chlorbenzol und Nitrobenzol, DMSO, höhere Alkane, z.B. C<sub>7</sub>-C<sub>20</sub>-Alkane, wie Octadecan, Mineralölfraktionen und Gemische davon. Vorzugsweise verwendet man aromatische Kohlenwasserstoffe.

Die Dauer der thermischen Nachbehandlung ist unter anderem von Ansatzgröße und Umsetzungsgeschwindigkeit abhängig und wird im Einzelfall bestimmt.

Erfolgt die thermische Nachbehandlung ohne vorherige Aufarbeitung des Reaktionsgemischs aus der Ozonolyse, so wird das Reaktionsgemisch geeigneterweise wenigstens teilweise vom Lösungsmittel befreit, was beispielsweise destillativ, gegebenenfalls unter verringertem Druck, erfolgt. Der Rückstand wird anschließend in wenigstens einem der vorstehend aufgeführten höher siedenden

9

Lösungsmittel aufgenommen und auf die vorstehend genannte Temperatur erwärmt. Diese Vorgehensweise ist insbesondere dann von Vorteil, wenn das bei der Ozonolyse verwendete Lösungsmittel einen Siedepunkt besitzt, der unterhalb der Temperatur liegt, bei der die thermische Nachbehandlung erfolgen soll. Es ist jedoch auch möglich, das gesamte Reaktionsgemisch in das höher siedende Lösungsmittel zu überführen, ohne das Lösungsmittel aus der Ozonolyse zu entfernen. Besitzt das bei der Ozonolyse verwendete Lösungsmittel jedoch einen für die thermische Nachbehandlung ausreichend hohen Siedepunkt, so braucht es in der Regel nicht durch die zuvor genannten Lösungsmittel ersetzt zu werden und die thermische Behandlung erfolgt in diesem Lösungsmittel.

Die Aufarbeitung des Reaktionsgemischs nach der thermischen Behandlung erfolgt meist nach üblichen Verfahren, beispielsweise durch wenigstens teilweise Entfernen des bei der thermischen Behandlung verwendeten Lösungsmittels, gegebenenfalls Aufnahme des teilweise oder vollständig eingeengten Produkts in einem geeigneten Lösungsmittel, beispielsweise in einem Alkan, wie Pentan, Hexan oder Heptan, und Präzipitieren des Produkts durch Vermischen der Lösung mit einem Lösungsmittel, in welchem das Carboxyl-terminierte Polyisobuten nicht löslich ist, beispielsweise mit einem Alkanol, wie Methanol oder Ethanol. Die Aufarbeitung kann auch chromatographisch oder extraktiv erfolgen.

Die mit dem erfindungsgemäßen Verfahren erhältlichen Carboxyl-terminierten Polyisobutene können nach üblichen Verfahren des Standes der Technik beliebig derivatisiert werden. So können die Carboxylgruppen beispielsweise zu Carbonsäuresalzen, Estergruppen, Amidgruppen, Imidgruppen, Amidinen, Anhydriden oder Carbonsäurehalogeniden umgesetzt werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren erlaubt die einfache Herstellung von Carboxylterminierten Polyisobutenen durch Ozonolyse von mit ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen terminierten Polyisobutenen in nahezu quantitativen Ausbeuten und ohne komplexe Oxidationsschritte nach der Ozonolyse.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung veranschaulichen, ohne sie jedoch einzuschränken.

30

5

10

15

20

25

#### Beispiele

15

- 1. Herstellung von Polyisobutenen der Formel I
- 5 1.1 Herstellung eines Allyl-terminierten Polyisobutens (B = Rest der Formel III) durch lebende kationische Polymerisation
  - Man legte 1,49 g (0,01mol) 2-Chlor-2,4,4-trimethylpentan (TMPCl), 1,16 g (0,01 mol) N, N, N',N'-Tetramethylethylendiamin (TMEDA) und 30,35 g (0,16 mol)
- Titantetrachlorid in einem Gemisch aus 600 ml n-Hexan und 400 ml Dichlormethan bei –78 °C unter einer Inertgasatmosphäre vor und leitete dann unter Rühren 13,47 g (0,24 mol) Isobuten in dieses Reaktionsgemisch ein. Nach 3 bis 5 Minuten Rühren bei dieser Temperatur versetzte man das Reaktionsgemisch mit 3,43 g (0,03 mol)
  - Allyltrimethylsilan und ließ die Mischung weitere 30 Minuten bei dieser Temperatur rühren. Zur Aufarbeitung quenchte man das Reaktionsgemisch mit 100 ml Methanol, trennte von den dabei entstandenen zwei Phasen die obere Phase ab und engte diese auf eine Konzentration von 40 bis 50 % ein. Dann fügte man diese konzentrierte Polymerlösung dem zehnfachen Volumen an Methanol tropfenweise hinzu, wobei das entstandene Polymer präzipitierte. Nach dem Abdekantieren des Methanols wurde das
- Präzipitat in 200 ml n-Hexan aufgenommen. Die Lösung wurde drei Mal mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und vom Lösungsmittel befreit.
   Nach dem Trocknen des Präzipitats in einem Vakuumtrockenschrank erhielt man als Produkt das Allyl-terminierte Polyisobuten in Form eines farblosen, hochviskosen Öls mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn von 1300 und einem PDI von 1,04. Das
   Molekulargewicht wurde mittels GPC (Gelpermeationschromatographie) bestimmt.
  - $^{1}$ H-NMR (CDCl<sub>3</sub>; 400 MHz): 5,84 (m, 1H, -CH=), 5,00 (t, 2H, =CH<sub>2</sub>), 2,02 (d, 2H, -<u>CH</u><sub>2</sub>-CH=CH<sub>2</sub>), 1,0-1,6 (m, CH<sub>3</sub>-Gruppen der Polymerkette); 0,99 (-C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>).
- 30 1.2 Herstellung eines Diphenyvinyl-terminierten Polyisobutens der Formel I (B = Rest der Formel IV; R¹, R² = Phenyl) durch lebende kationische Polymerisation
- Man legte 1,49 g (0,01 mol) TMPCI, 1,16 g (0,01 mol) TMEDA und 30,35 g (0,16 mol)

  TiCl<sub>4</sub> in einem Gemisch aus 600 ml n-Hexan und 400 ml Methylenchlorid bei –78 °C in

  einer Stickstoffatmosphäre vor und leitete dann 13,47g (0,24 mol) Isobuten bei dieser

  Temperatur unter Rühren ein. Nach 5 Minuten Rühren bei dieser Temperatur fügte

  man 3,60 g (0,02 mol) 1,1-Diphenylethylen hinzu, wobei sich das Reaktionsgemisch

11

von gelb nach rot verfärbte. Nach weiteren 45 Minuten Rühren wurde das Reaktionsgemisch mit überschüssigem Methanol gequencht, wobei sich die Mischung entfärbte. Von den dabei entstandenen zwei Phasen wurde die obere abgetrennt und die Lösungsmittel daraus entfernt. Der Rückstand wurde in Chloroform aufgenommen und etwa 12 Stunden bei Raumtemperatur in Gegenwart von katalytischen Mengen HCl gerührt. Nach dem Verdampfen des Lösungsmittels unter verringertem Druck wurde der Rückstand in n-Hexan gelöst und in Methanol präzipitiert. Das Methanol wurde abdekantiert und der Rückstand wurde in n-Hexan aufgenommen. Die Lösung wurde 24 Stunden über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und vom Lösungsmittel unter verringertem Druck befreit. Nach dem Trocknen des Präzipitats in einem Vakuumtrockenschrank erhielt man als Produkt 2,2-Diphenylvinyl-terminiertes Polyisobuten in Form eines Öls mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn von 1700 und einem PDI von 1,02.

15 <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>; 400 MHz): 7,1-7,4 (m, 10H, Phenyl); 6,13 (s, 1H, CH=C(Ph)<sub>2</sub>); 1,0-1,6 (m, CH<sub>3</sub>-Gruppen der Polymerkette); 0,99 (s, 9H, -C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>.

#### 2. Ozonolyse

20 2.1 Ozonolyse des Produkts aus Beispiel 1.1

Die Erzeugung von Ozon erfolgte durch Einleiten von Sauerstoff (etwa 5 l/h) in einen Mikro-Ozonisator von Fischer Scientific Co. Der Ozonisator erzeugte etwa 0,15 mmol Ozon/min bei einer Sauerstoffzufuhr von etwa 100 ml/min.

25

5

10

Man legte 1 g des Polyisobutens aus Beispiel 1.1 in 10 ml eines Lösungsmittelgemisch aus n-Hexan und Methylenchlorid (Volumenverhältnis 2:8) bei 25 °C vor und leitete in das Reaktionsgemisch für 4 Stunden Ozon mit einer Durchflussgeschwindigkeit von 5 l/h ein. Nach Beendigung der Ozon-Einleitung wurden die Lösungsmittel verdampft und der Rückstand wurde in 5 ml n-Hexan gelöst. Anschließend wurde die Lösung zu dem zehnfachen Volumen Methanol gegeben, woraufhin das Ozonolyseprodukt präzipitierte. Nach dem Abdekantieren des Methanols wurde das Präzipitat in einem Vakuumtrockenschrank getrocknet. Man erhielt ein Produktgemisch, das neben dem Carboxylterminierten Polyisobuten auch Carbonyl-terminierte Polymere und Ozonide enthielt.

30

12

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>; 400 MHz): 5,20 (s, 2H, CH<sub>2</sub>-CH=C<u>H</u><sub>2</sub>•O<sub>3</sub>\*); 5,18 (m, 1H, CH<sub>2</sub>-C<u>H</u>=CH<sub>2</sub>•O<sub>3</sub>\*); 4,99 (s, 2H, CH<sub>2</sub>-CH=C<u>H</u><sub>2</sub>•O<sub>3</sub>\*); 2,35 (s, 2H, -C<u>H</u><sub>2</sub>-CHO); 2,34 (m, 2H, -CH<sub>2</sub>-COOH); 1,0-1,6 (m, CH<sub>3</sub>-Gruppen der Polymerkette); 0,99 (s, 9H, -C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>).

5 IR [cm<sup>-1</sup>] (Film auf KBr): 2500-3500 (OH); 1712 (CO); 1707 (CO); 1105; 1060 (CH=CH<sub>2</sub>•O<sub>3</sub>\*)

10

15

30

Thermische Nachbehandlung:

0,4 g des Produktgemischs aus der Ozonolyse wurden in 20 ml Toluol gelöst und unter Inertgas auf eine Temperatur von 80 °C 6 Stunden erwärmt. Anschließend wurde Toluol verdampft, bis man eine 40-50%ige Lösung erhielt, die man tropfenweise zum zehnfachen Volumen an Methanol hinzufügte, wobei das Produkt präzipitierte. Nach dem Abdekantieren des Methanols wurde das Präzipitat in einem Vakuumtrockenschrank bei Raumtemperatur getrocknet und man erhielt als Produkt das Carboxylterminierte Polyisobuten in quantitativer Ausbeute.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>; 400 MHz): 2,34 (s, 2H, –C<u>H</u><sub>2</sub>–COOH), 1,0-1,6 (m, CH<sub>3</sub>-Gruppen der Polymerkette); 0,99 (s, 9H, -C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>).

IR [cm<sup>-1</sup>] (Film auf KBr): 2500-3500 (OH); 1707 (CO).

25 2.2 Ozonolyse des Produkts aus Beispiel 1.2

Die Erzeugung von Ozon erfolgte im oben genannten Ozonisator.

Man legte 1 g des Polyisobutens aus Beispiel 1.2 in 10 ml Methylenchlorid bei Raumtemperatur vor und leitete in das Reaktionsgemisch 4 Stunden Ozon mit einer Durchflussgeschwindigkeit von 5 l/h ein. Nach beendeter Ozon-Einleitung leitete man 5 Minuten einen Stickstoffstrom durch die Reaktionslösung hindurch, um überschüssiges Ozon zu entfernen. Anschließend verdampfte man das Lösungsmittel, löste den Rückstand in n-Hexan auf und präzipitierte das Produkt durch Einleiten der Lösung in Methanol. Nach dem Abdekantiern des Methanols wurde das Präzipitat in einem Va-

kuumtrockenschrank getrocknet und man erhielt als Produkt das Carboxyl-terminierte Polyisobuten in quantitativer Ausbeute.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>; 400 MHz): 1,72 (s, 2H, -C<u>H</u><sub>2</sub>-C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-COOH), 1,0-1,6 (m, CH<sub>3</sub>-Gruppen der Polymerkette); 0,99 (s, 9H, -C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>).

IR [cm<sup>-1</sup>] (Film auf KBr): 2500-3500 (OH); 1700 (CO).

#### Patentansprüche

5

Verfahren zur Herstellung von Carboxyl-terminierten Polyisobutenen, bei dem 1. man ein mit einer ethylenisch ungesättigten Doppelbindung terminiertes Polyisobuten der Formel I

> **(l)**  $A-(-M-B)_n$

worin

für einen von einem Polymerisationsinitiator abgeleiteten Rest steht, 10 Α für eine Polymerkette steht, die Wiederholungseinheiten der Formel II M

> -{-CH<sub>2</sub>--C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-}-(II)

enthält,

15

für einen Rest der Formeln III oder IV steht В

-CH<sub>2</sub>-CH=CH<sub>2</sub>

(III)

(IV)

-CH=CR<sup>1</sup>R<sup>2</sup> 20

worin

R1 und R2 für H, C1-C4-Alkyl oder Aryl stehen, und

n für eine Zahl von 1 bis 6 steht, 25

> mit Ozon umsetzt und gegebenenfalls das erhaltene Reaktionsgemisch anschließend auf eine Temperatur von 60 bis 150 °C erwärmt.

- Verfahren nach Anspruch 1, worin R¹ und R² für Phenyl stehen. 30 2.
  - Verfahren nach Anspruch 1, worin R1 und R2 für Methyl stehen. 3.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei man das erhaltene 4. Reaktionsprodukt auf eine Temperatur von 70 bis 120 °C erwärmt. 35
  - Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei man das mit einer 5. ethylenisch ungesättigten Doppelbindung terminierte Polyisobuten mit Ozon bei einer Temperatur von -100 bis 40 °C umsetzt.
- 40 Verwendung von Carboxyl-terminierten Polyisobutenen zur 6. Oberflächenmodifikation von organischem oder anorganischem Material.
- Verwendung von Carboxyl-terminierten Polyisobutenen als Additive in Kraft- und 7. Schmierstoffzusammensetzungen. 45

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



## - 1 (1911) 1 (1911) 1 (1911) 1 (1911) 1 (1911) 1 (1911) 1 (1911) 1 (1911) 1 (1911) 1 (1911) 1 (1911) 1 (1911)

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 25. November 2004 (25.11.2004)

#### **PCT**

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/101631 A3

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: 10/10, 2/38, C10M 143/18, C10L 1/18

C08F 8/06,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2004/005202

(22) Internationales Anmeldedatum:

14. Mai 2004 (14.05.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

103 22 164.6

16. Mai 2003 (16.05.2003) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LANGE, Arno [DE/DE]; Oberes Gaistal 3b, 67098 Bad Dürkheim (DE). MACH, Helmut [DE/DE]; Kaiserstrasse 43, 69115 Heidelberg (DE). RATH, Hans, Peter [DE/DE]; Friedhofstrasse 7, 67269 Grünstadt (DE). KARL, Ulrich [DE/DE]; Grünerstrasse 7, 67061 Ludwigshafen (DE). IVAN, Bela [HU/HU]; Tünderliget u. 3/III-A3, H-1038 Budapest (HU). GROH, Péter, Werner [HU/HU]; Tihany u. 38-40C. VII/185, H-1144 Budapest (HU). NAGY, Zsuzsanna, Tamara [HU/HU]; Retköz. u. 16. IV/20, H-1118 Budapest (HU). PALFI, Viktória [HU/HU]; Peterfy S. u. 28. II/28, H-1076 Budapest (HU).
- (74) Anwalt: POHL, Michael; Reitstötter, Kinzebach & Partner (GbR), Ludwigsplatz 4, 67059 Ludwigshafen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen
  Recherchenberichts: 20. Januar 2005

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: METHOD FOR PRODUCING CARBOXYL-TERMINATED POLYISOBUTENES
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON CARBOXYL-TERMINIERTEN POLYISOBUTENEN
- (57) Abstract: The invention relates to a method for producing carboxyl-terminated polyisobutenes by ozonolysis of polyisobutenes terminated by an ethylenically unsaturated double bond.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Carboxyl-terminierten Polyisobutenen durch Ozonolyse von mit einer ethylenisch ungesättigten Doppelbindung terminierten Polyisobutenen.



### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No Per/EP2004/005202

		1017 21 200	4/ 003202					
IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER CO8F8/06 CO8F10/10 CO8F2/38	C10M143/18 C10L	1/18					
According to	International Palent Classification (IPC) or to both national classifica	ation and IPC						
B. FIELDS SEARCHED								
	cumentation searched (classification system followed by classification COSF CIOM CIOL	on symbols)						
Documentat	lon searched other than minimum documentation to the extent that so	uch documents are included in the fields so	earched					
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used	)					
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data							
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		<u> </u>					
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.					
X	US 4 076 738 A (PECORARO JOSEPH M 28 February 1978 (1978-02-28) claims; examples column 1, line 9 - column 2, line column 2, line 40 - column 3, line column 3, line 50 - column 4, line column 4, line 57 - column 5, line column 5, lines 31-35	1,3,5-7						
X	WO 01/55229 A (AKZO NOBEL NV) 2 August 2001 (2001-08-02) claims 1,2,5-9; example 1 page 3, line 20 - page 5, line 24	1,3,5						
X	EP 0 384 086 A (BP CHIMIE SA) 29 August 1990 (1990-08-29) claims 1-4; examples column 2, lines 1-33		1,3,5					
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	In annex.					
*T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but considered to be of particular relevance invention.  *E' earlier document but published on or after the international filing date invention.  *L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is clied to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  *O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  *P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  *A' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken at document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken at document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is at the art.  *A' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken at inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined to the invention of the publication of the priority date of the priority date of another invention or other means.								
	Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report							
· · g	November 2004	16/11/2004						
Name and	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patenthan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax (+31-70) 340-3016	Authorized officer Hollender, C						

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No Per/EP2004/005202

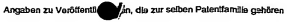
US 4076738 A 28-02-1978 NONE	
110 0155000 A 02 00 2001 AU 2160001 A 07 07	
	8-2001
	1-2002
	3-2004
	5-2003
***************************************	8-2001
US 2001027239 A1 04-1	0-2001
EP 0384086 A 29-08-1990 EP 0384086 A1 29-0	8-1990
	3-1994
	0-1993
AU 622286 B2 02-0	4-1992
AU 5028690 A 05-0	9-1990
BR 9005079 A 06-0	8-1991
	8-1990
	1-1993
	2-1994
	2-1994
	2-1991
	11-1994
	18-1990
	.2-1991
	.0–1991
	9–1990
SG 123693 G 25-0	12-1994
	14-1992
ZA 9000872 A 30-1	.0-1991

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C08F8/06 C08F2/38 C10L1/18 C10M143/18 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) CO8F CIOM CIOL Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Geblete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategorie\* Betr. Anspruch Nr. X US 4 076 738 A (PECORARO JOSEPH MICHAEL) 1,3,5-728. Februar 1978 (1978-02-28) Ansprüche; Beispiele Spalte 1, Zeile 9 - Spalte 2, Zeile 28 Spalte 2, Zeile 40 - Spalte 3, Zeile 2 Spalte 3, Zeile 50 - Spalte 4, Zeile 4 Spalte 4, Zeile 57 - Spalte 5, Zeile 9 Spalte 5, Zeilen 31-35 X WO 01/55229 A (AKZO NOBEL NV) 1,3,5 2. August 2001 (2001-08-02) Ansprüche 1,2,5-9; Beispiel 1 Seite 3, Zeile 20 - Seite 5, Zeile 24 X EP 0 384 086 A (BP CHIMIE SA) 1,3,5 29. August 1990 (1990-08-29) Ansprüche 1-4; Beispiele Spalte 2, Zeilen 1-33 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht koildlert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist \* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definitert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist \*E\* ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkelt beruhend betrachtet werden \*L\* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist ausgeführt) Or Veröffentlichung, die sich auf eine m\u00fcndliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
 Ver\u00f6fentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Priorit\u00e4lsdatum ver\u00f6fentlicht worden ist \*&\* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie Ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 9. November 2004 16/11/2004 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Hollender, C

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



Internationales Aktenzeichen YEP2004/005202

	Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
us	4076738	A	28-02-1978	KEIN	(E		
WO	0155229	A	02-08-2001 ·	AU BR CN DE WO US	3168001 0107777 1142194 10195036 0155229 2001027239	A C TO A1	07-08-2001 12-11-2002 17-03-2004 15-05-2003 02-08-2001 04-10-2001
EP	0384086	A	29-08-1990	EP AR AU BR CDE DE DE WOU JP NOG US ZA	0384086 245927 95809 622286 5028690 9005079 2009557 69003897 411084 0411084 2045907 9009371 57702 3504505 904210 123693 5103061 9000872	A1 T B2 A A A1 D1 T2 T3 A1 T3 A1 A2 T A G A	29-08-1990 30-03-1994 15-10-1993 02-04-1992 05-09-1990 06-08-1991 10-08-1990 18-11-1993 10-02-1994 14-02-1994 06-02-1991 16-01-1994 23-08-1990 30-12-1991 03-10-1991 27-09-1990 25-02-1994 07-04-1992 30-10-1991